28/5/18

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

004256674

WPI Acc No: 1985-083552/*198514*

XRAM Acc No: C85-036333 XRPX Acc No: N85-062434

Colour image forming method - using 1H-pyrazolo (1,5-b)tetrazole as

magenta coupler

Patent Assignee: FUJI PHOTO FILM CO LTD (FUJF)
Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 60033552 A 19850220 JP 83142801 A 19830804 198514 B JP 91065529 B 19911014 JP 83142801 A 19830804 199145

Priority Applications (No Type Date): JP 83142801 A 19830804

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 60033552 A 24

Abstract (Basic): JP 60033552 A

Method comprises reacting 1H-pyrazolo(1,5-d) -tetrazole of formula (I), which functions as magneta coupler, with oxidn. product of aromatic prim. amine developer, the aromatic primary amine developer being oxidised by silver halide: (X is H or gp, capable of being eliminated by coupling, and R1 is H or substit. gp., or (I) may form dimer or other polymerised cpd. through R1 or X).

R1 include halogen, alkyl, aryl, heterocyclyl, cyano, alkoxy, aryloxy, heteroxy, acyloxy, carbamoyloxy, silyloxy, sulphonyloxy, acylamino, anilino, ureido imido, sulphamoylamino, carbamoylamino, alkylthio, arylthio, heterocyclythio, alkoxycarbonylamino, aryloxycarbonylamino, sulphonamido, carbamoyl, acyl, sulfamoyl, sulphonyl, sulphinyl, alkoxycarbonyl and aryloxycarbonyl.

ADVANTAGE - (I) can produce colour images of excellent colour reproducibility (because there is no side absorption in vicinity of 430 nm), high maximum density and excellent fastness with high colour-forming speed. (I) can be produced with ease.

Title Terms: COLOUR; IMAGE; FORMING; METHOD; PYRAZOLO; TETRAZOLE;

MAGENTA; COUPLE

Derwent Class: E23; G06; P83

International Patent Class (Additional): C07D-487/04; C07D-519/00;

G03C-007/38

File Segment: CPI; EngPI

⑩公開特許公報(A) 昭60-33552

夕発明の名称カラー画像形成方法

②特 願 昭58-142801

②出 願 昭58(1983)8月4日

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 雄 岸 俊 砂発 者 川 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 久 藤 佐 明 砂発 者 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 生 信 舘 砂発 明 者 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式 顖 创出 人

会社

明 細 書

1. 発明の名称 カラー画像形成方法

2 特許請求の範囲

下記一般式(I)で表わされるカプラーを芳香族一般アミン現像主薬の酸化生成物と反応させることを特徴とするハロゲン化銀を使用するカラー画像形成方法。

但し、Xは水素原子またはカップリング離脱蓋を表わし、Riは水素原子、または置換蓋を表わす。また、RiまたはXでユ量体以上の多量体を形成してもよい。

3 発明の詳細な説明

本発明は、ハロゲン化銀によつて酸化された芳香族一級アミンの酸化生成物とカップリング反応 して新規なマゼンタ色面像を形成する画像形成法 に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラーである!Hーピラゾロ[ノ,よーは]ーテトラソールを使用する画像形成法に関する。

解光されたハロゲン化銀を酸化剤として、酸化された芳香族 / 級アミン系カラー現像主楽とカプラーが反応して、インドフェノール、インドアニリン、インダミン、アゾメチン、フェノキサジン、フェナジン及びそれに類する色素ができ、色画像が形成されることは良く知られている。

これらのうち、マゼンタ色幽像を形成するため にはまーピラゾロン、シアノアセトフエノン、イ ンダゾロシ、ピラゾロベンズイミダゾール、ピラ ゾロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どょーピラゾロン類であつた。 ターピラゾロン系 カプラーから形成される色素は熱、光に対する堅 华性に使れているが、 4 3 0 n m付近に黄色成分 を有する不要吸収が存在していて色にごりの原因 となつている事が知られていた。

この貴色成分を減少させるマゼンタ色面像形成 骨核として英国特許 / 0 4 7 , 6 / 2 号に記載さ れるピラソロベンズイミダゾール骨核、米国特許 3 7 7 0 . 4 4 7 号に記載されるインダゾロン骨 核、また米国特許 3 . 7 2 4 . 0 6 7 号に記載さ れるピラゾロトリアソール骨核が提案されている。

しかしながらこれらの特許に記載されているマセンタカプラーは、セラチンのような親水性保護コロイド中に分散されたかたちで、ハロゲン化銀乳剤に混合するとき、不満足の色画像しか与えなかつたり、高沸点有機溶媒への溶解性が低かつたり、合成的に困難であつたり、普通の現像液では比較的ひくいカップリング活性しか有さなかつたりして未だ不満足のものである。

本発明の発明者は、よーピラゾロン系カプラーの色相上放大の欠点である 4 3 0 n m付近の副吸収を示さない新しいタイプのマゼンタ色画像カプラーを種々探索した結果、短波長側に副吸収を示めさなく、色像の堅牢性の高く、合成的にも容易な一連のカプラー群に到達した。したがつて本発

_ ? _

を形成してもよい。

本発明のカラー画像形成方法において好ましいのは一般式(I)であらわされるカプラーを含む ハロゲン化組感光材料を利用する場合である。

一般式(I)において多量体とは1分子中に2つ以上の一般式(I)であらわされる菌を有しているものを意味し、ビス体やポリマーカプラーもこの中に含まれる。ことでポリマーカプラーは一般式(I)であらわされる部分を有する単量体(好ましくはビニル菌を有するもの、以下ビニル単量体という)のみからなるホモポリマーでもよい。方香族一級アミン現像楽の酸化生成物とカップリングしない非発色性エチレン様単量体とともにコポリマーを作つてもよい。

ポリマーカプラーの分子量は 5 0 0 0 以上が適当であり、 1 0 0 0 0 以上ならなお好ましく、 4 5 0 0 0 以上であれば特に好ましい。

本希明のカプラーは感光材料へ添加してもよいし、発色現像浴に添加して用いてもよい。感光材料への添加量はハロゲン化銀ノモル当り2×10⁻⁸

明の目的は、色冉現上優れ、発色速度、最大発色 選促に優れ、合成的にも使れ、カップリング活性 位に離脱基を導入することによつて、いわゆる2 当世化でき、使用避量も削減できる新規なマゼン タ色画像形成カプラーを提供し、これらのカプラ 一を使用したマゼンタ色画像形成法を提供することにある。

前配の目的は、

下記一般式(I)で表わされるカプラーを芳香 族一級アミン現像主楽の酸化生成物と反応させる ことを特徴とするハロゲン化艇を使用するカラー 断像形成方法により選成された。

但し、式中、Xは水素原子またはカップリング 離脱基を表わし、B1は水素原子または置換基を 表わす。またB1またはXで2量体以上の多量体

- 4 -

モル〜s×10⁻¹ モル、好ましくは1×10⁻² 〜s×10⁻¹ モルであり、多量体の場合には発色部分が上記の量だけ入るようにポリマーカプラーの磁加量を調節すればよく、発色現像薬に添加して用いるときは浴1000cc当り、0・001~0・1をル、好ましくは0・01~0・05 モルが適当である。

一般式(I)において好ましくは、Riは水米原子、ハロゲン原子、アルキル苺、アリール芸、アー環菇、ジアノ苺、アルコキシ苺、アリールオキシ苺、ヘテロ環オキシ苺、アシルオキシ苺、カルバモイルオキシ苺、シリルオキシ苺、アニリノ苺、アルギャンは、アンド苺、スルフアモイルアミノ苺、アルコキシカルボニルアミノ苺、スルフアモイル苺、スルフアモイル苺、スルフアモイル苺、スルフアモイル苺、スルフアモイル苺、スルフアモイル苺、スルフィニルカルボニル番、スルフアモイル苺、スルコキシカルボニル番、アルコキシカルボニル番、アルコキシカルボニル番、アルコキシカルボニル番、アルコキシカルボニル番、アルコキシカルボニル番、アルコキシカルボニル番、アリールオキシカ

- 6 -

ルボニル基、を扱わし、Xは水岩原子、ハロゲン原子、カルボキシ基、または欧岩原子、観岩原子もしくはイオウ原子を介してカップリング位の炭
素と結合する基でカップリング離脱する基を表わす。

R₁またはXが2価の基となりビス体を形成してもよく、

また一般式(【)で表わされる部分がピニル単 量体の中にあるときは、 R1 は単なる結合または 連結基をあらわし、これを介して一般式(【)で 表わされる部分はビニル据に結合する。

さらに詳しくはR1は水素原子、ハロゲン原子 (例えば、塩米原子、臭米原子、等) アルギル基 (例えば、メチル基、プロピル基、 t ープチル基、 トリフルオロメチル基、トリデシル基、 3 ー (2 。 リーシー t ー T ミルフエノキシ) プロピル基、 T リルム、ユードデシルオキシエチル基、 3 ー フェ ノキシプロピル基、 2 ー ヘキシルスルホニルーエ チル基、シクロペンチル基、ベンジル基、等)、 ナリール基(例えば、フエニル基、 4 ー t ー ブチ

アミルフエノキシ)ブチルアミド基、 ァー(3ー tープチルー 4 ーヒドロキシフエノキシ)プチル アミド基、αー{4-(4-ヒドロキシフエニル スルホニル)フエノキシトデカンアミド茜、等)、 アニリノ族(例えばフエニルアミノ茶、ユークロ ロアニリノ茜、ユークロローメーテトラデカンア ミドアニリノ族、ユークロロータードデシルオキ シカルボニルアニリノ葢、N-アセチルアニリノ 兹、ユークロローよー{ αー(3ー t ープチルー 4ーヒドロキシフエノキシ)ドデカンアミドーア ニリノ茜、等)、ウレイド歩(例えば、フエニル ウレイド港、メチルウレイド港、N,Nのジブチ ルウレイド港、等)、イミド店(例えば、Nース クシンイミド游、ヨーベンジルヒダントイニル蓝、 4-(2-エチルヘキサノイルアミノ)フタルイ ミド店、等)、スルフアモイルアミノ馬(例えば、 N,N-ジプロピルスルフアモイルアミノ茶、N ーメチルーNーデシルスルフナモイルアミノ為、 等)、アルキルチオ基(例えば、メチルチオ基、 オクチルチオ塔、テトラデシルチオ塔、ユーフエ

ルフエニル族、2,4-ジーt-アミルフエニル 居、4ーテトラデカンアミドフエニル病、等)、 ヘテロ順基(附名は、コーフリル共、ユーチエニ ル島、ユービリミジニル基、ユーベンゾチアゾリ ル基、等)、シアノ基、アルコキシ基(例えばメ トキシ岳、エトキシ岳、ユーメトキシエトキシ茜、 ユードデシルオキシエトキシ茜、ユーメタンスル ホニルエトキシ菇、等)、アリールオキシ菇(例 えば、フエノキシ病、ユーメチルフエノキシ茶、 4-t-プチルフエノキシ些、等)、ヘテロ煤オ キシ岳(例えば、ユーベンズイミダゾリルオキシ) 戒、吾)、アシルオキシ茜(例えば、アセトキシ **蒸、ヘキサデカノイルオキシ基、等)、カルパモ** イルオキシ些(例えば、Nーフエニルカルパモイ ルオキシ燕、N-エチルカルパモイルオキシ益、 等)、シリルオキシ藍(例えば、トリメチルシリ ルオキシ基、等)、スルホニルオキシ蓋(例えば、 ドデシルスルホニルオキシ岳、等)、アシルアミ ノ基(例えば、アセトアミド基、ベンメアミドム、 テトラデカンTミド基、αー(2,4ージーt-

· **:、3一フエノコ

ノキシエチルチオ典、3一フエノキシプロピルチ オ劣、3一(4ーtーブチルフエノキシ)プロピ ルチオ弟、等)、アリールチオ差(例えば、フエ ニルチオ基、ユープトキシー5~t-オクチルフ エニルチオ萬、3ーペンタデシルフエニルチオ萬、 **ユーカルボキシフエニルチオ羔、チーテトラデカ** ンアミドフエニルチオ蕗、等)、ヘテロ煤チオ蓝 (例えば、ユーベンソチアソリルチオ茲、等)、 アルコキシカルボニルアミノ盐(例えば、メトキ シカルボニルアミノ岳、テトラデシルオキシカル ボニルアミノ葢、等)、アリールオキシカルボニ ルアミノ岳(例えば、フエノキシカルボニルアミ ノ茜、2.4ージーtertープチルフエノキシ カルボニルアミノ茜、等)、スルホンアミド鸢 (明えば、メタンスルホンTミド塞、ヘキサデカ ンスルホンアミド歯、ペンセンスルホンアミド菌、 Pートルエンスルホンアミド海、オクタデカンス ルポンアミド基、コーメチルオキシーまーtープ チルベンゼンスルホンアミド蒸、等)、カルパモ イル岳(例えば、Nーエチルカルパモイル茜、N。 Nージプチルカルベモイル基、Nー(ユードデシ ルオキシエチル)カルペモイル基、Nーメチルー Nードデシルカルペモイル基、Nー(3ー(2. 4 - ジー tertーアミルフエノキシ)プロピル } カルパモイル茜、等)、アシル基(例えば、アセ チル茜、(1.4ージー tertーアミルフエノキ シ)アセチル基、ペンゾイル基、等)、スルフア モイル茜(例えば、Nーエチルスルフアモイル基、 N , N - ジプロピルスルフアモイル基、N - (3 ードデシルオキシエチル) スルフアモイル基、 N ーエチルーNードデシルスルフアモイル基、N, Nージエチルスルフアモイル基、等)、スルホニ ル茜(例えば、メタンスルホニル茜、オクタンス ルホニル苺、ペンゼンスルホニル苺、トルエンス ルホニル茜、等)、スルフイニル茜(例えば、オ クタンスルフイニル甚、ドデシルスルフイニル甚、 フエニルスルフイニル苗、等)、アルコキシカル ボニル茜(例えば、メトキシカルボニル茜、ブチ ルオキシカルボニル基、ドデシルカルボニル基、 オクタデシルカルボニル茜、等)、アリールオキ

3.4.5.6-ペンタフルオロベンズアミド茲、 オクタンスルホンアミド岳、 Pーシアノフエニル ウレイド族、N.N-ジエチルスルフアモノイル アミノ岳、ノーピペリジル盗、よ。よージメチル 一 2 。4 一 ジオキソー3 一 オ キ サ ゾ リ ジニ ル 蓋 、 / ーペンジルーエトキシー3一ヒダントイニル茜、 2 N - 1 。 1 - ジオギソー3 (2 H) - オギソー 1、ユーベンソイソチアゾリル落、ユーオキソー 11、ユージヒドローノーピリジニル茶、イミダゾ りん劣、ピラゾリルお、3、5ージエチルーノ、 2.4ートリアソールーノーイル、よー主たは6 ープロモーベンソトリアゾールーノーイル、5一 メチルー1、2、3、4ートリアゾールー/ーイ ル紡、ペンメイミダゾリル基、3一ペンジルー! ーヒダントイニル盐、ノーベンジルー3一ヘギサ デシルオキシー3ーヒダントイニル苦、3一メチ ルーノーテトラゾリル店、ダーメトキシフエニル アソ盐、サービバロイルアミノフエニルアソ盐、 **ューヒドロキシーチープロパノイルフエニルアゾ** 基等)イオウ原子で連結する基(例えば、フェニ

シカルポニル酱(例えば、フエニルオキシカルボ ニルボ、3ーペンタデシルオキシーカルボニル茜、 将)を表わし、Xは水煮原子、ハロゲン原子(例 えば、塩米原子、臭米原子、ヨウ米原子等)、カ ルポキシ法、または酸岩原子で連結する其(例え は、アセトキシ基、プロパノイルオキシ盛、ベン ソイルオキシ港、2.4ージクロロベンソイルオ キシ塩、エトキシオキザロイルオキシ塩、ビルビ ニルオキシ基、シンナモイルオキシ番、フエノキ シボ、サーシアノフエノキシル基、サーメタンス ルホンアミドフエノキシ基、チーメタンスルホニ ルフエノキシ茜、αーナフトキシ茜、3ーペンタ デシルフエノキシ基、ベンジルオキシカルボニル オキシ嵩、エトキシ嵩、ユーシアノエトキシ蓋、 ベンジルオキシ族、ユーフエネチルオキシ族、ユ ーフエノキシエトキシ基、ゟーフエニルテトラゾ リルオキシ基、ユーベンゾチアゾリルオキシ基、 等)、窒素原子で連結する蓋(例えば、ペンセン スルホンアミド基、N-エチルトルエンスルホン アミド茜、ペプタフルオロブタンアミド茜、 4 。

-/2-

R1またはXが2価の基となつてピス体を形成する場合、この2価の基をさらに詳しく述べれば、R1は散換または無酸換のアルキレン基(例えば、メチレン基、エチレン基、ノ・ノの一デシレン基、一CH2CH2ーOーCH2CH2ー、等)、微微または無量換のフェニレン基(例えば、ノ・4ーフェニレン基、ノ・3ーフェニレン基、

-/4-

- NHCO-R2-CONH-基(R2は随換または無階換のアルキレン基またはフェニレン基を それに関連のアルキレン基またはフェニレン基を それし、例えば-NHCOCH2CH2CONH-、

- S - R 2 - S - 劣(R 2 に) アルキレン路を扱わし、例えば、 - S - C H 2 C H 2 - S - 、

- N H C O - 、 - C O N H - 、 - O - 、 - O C O - およびアラルキレン器(例えば

等から選ばれたものを組合せて成立する基を含む。 好ましい連結基としては以下のものがある。

-NHCO-, -CH2CH2-,

は前記/価の基を適当なところで 3 価の基にしたものを表わす。

一般式(I)であらわされるものがビニル単世体の中にある場合のR1であらわされる連結基は、アルキレン基(世換または無置換のアルキレン基で、例えば、メチレン基、エチレン基、1.10ーデッレン基、一CH2CH2CH2CH2ー、等)、フェニレン基(置換または無置換のフェニレン基で、例えば、1.4ーフェニレン基、1.3ーフェニレン法、

-CH2CH2NHCO-, -CH2CH2-O-C-,

-CONH-CH2CH2NHCO-,

-CH2CH2O-CH2CH2-NHCO,

なおピニル単単体の中のピニル基は一般式(I) であらわされるもの以外に微換法をとつてもよく、 好さしい微換基は水素原子、塩素原子、または炭 素数 / ~ 4 個の低級アルキル基(例えばメチル基、 エチル基)を扱わす。

芳香族一級アミン現像楽の酸化生成物とカップリングしない非発色性エチレン様単量体としてはアクリル酸、αークロロアクリル酸、αーアルアクリル酸(例えばメタクリル酸など)およびこれらのアクリル酸類から誘導されるエステルもしくはアミド(例えばアクリルアミド、nープチルア

クリルアミド、セーブチルアクリルアミド、ジア セトンアクリルアミド、メタアクリルアミド、メ チルアクリレート、エチルアクリレート、nープ ロピルアクリレート、nープチルアクリレート、 tープチルアクリレート、isoープチルアクリ レート、ユーエチルヘキシルアクリレート、 nー オクチルアクリレート、ラウリルアクリレート、 メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、 nープチルメタクリレートおよびβーヒドロキシ メタクリレート)、メチレンジピスアクリルアミ ド、ビニルエステル(例えばビニルアセテート、 ビニルプロピオネートおよびビニルラウレート)、 アクリロニトリル、メタクリロニトリル、芳香族 ビニル化合物(例えばスチレンおよびその誘導体、 ビニルトルエン、ジビニルベンゼン、ビニルアセ トフェノンおよびスルホスチレン)、イタコン酸、 シトラコン酸、クロトン酸、ピニリデンクロライ ド、ビニルアルキルエーテル(例えばビニルエチ ルエーテル)、マレイン酸、無水マレイン酸、マ レイン酸エステル、Nービニルーユーピロリドン、

はない。

(3)

Nービニルビリジン、およびユーおよびサービニルビリジン等がある。ここで使用する非発色性エチレン係不飽和単量体は1個以上を一緒に使用することもできる。例えばローブチルアクリレートとメチルアクリレート、スチレンとメタクリル酸、メタクリル酸とアクリルアミド、メチルアクリレートとジアセトンアクリルアミド等である。

ポリマーカラーカプラー分野で周知の如く、固体水不溶性単量体カプラーと共重合させるための非発色性エチレン様不飽和単量体は形成される共重合体の物理的性質および/または化学的性質例をは溶解版、写真コロイド組成物の結合剤例をはゼラナンとの相容性、その可撓性、熱安定性等が好影響を受けるように選択することができる。

本発明に用いられるポリマーカプラーは水可溶 性のものでも、水不溶性のものでもよいが、その 中でも特にポリマーカプラーラケックスが好まし い。

本希明にかかる代表的なマゼンタカプラーの具 体例を示すが、これらによつて限定されるもので

- 20 --

(5)

(4)

(6)

$$C_{2H5}$$

$$C_{2H5}$$

$$C_{5H_{11}(t)}$$

$$C_{5H_{11}(t)}$$

$$C_{5H_{12}(t)}$$

62

(i)C sH111
$$\leftarrow$$
 C sH11(t) \leftarrow C sH111(t) \leftarrow C s

6H 7 00

—313—

(IR)

(18)

(17)

(21)

20

69

C₁₅II₃₁ CNII

$$C_{1 2H25}O = \begin{pmatrix} C_{10}$$

$$CH_{3}$$

C_{1,7}H₃₅

$$C_{1,7}$$
H₃₅
 $C_{1,7}$ H₁₇
 $C_{1,7}$ H₁₇

CH₂=C-CNH-(CH₂)
$$\frac{N-N-N}{N-N-N}$$

本発明のカプラーは一般的に下記の方法で合成 するととができる。

以下はポリマーカプラー用単量体として好まし い例である。

$$\frac{1) \text{ NaNO}_2.H^+}{2) \text{ Na}_2 \text{SO}_3.H^+}$$

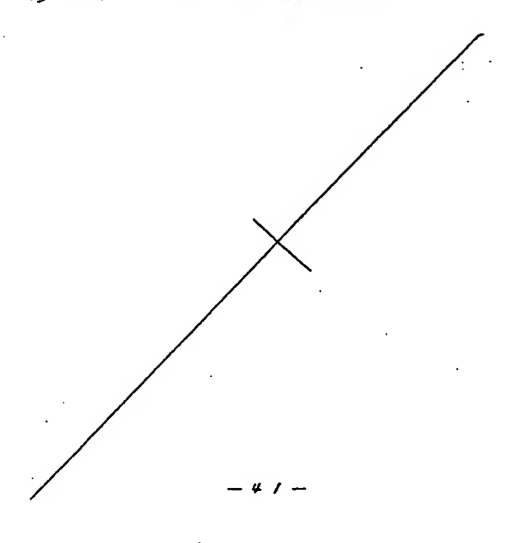
$$\frac{1) \text{ NaNO}_2.H^+}{\text{R}_2}$$
NHNH₂

$$\xrightarrow{\text{NaNO}_2.H^+} \xrightarrow{\text{N}_2} \xrightarrow{\text{N}_N} \xrightarrow{\text{N}_N}$$

イルアミノ茲、を扱わす。)

上記反応のうち基本骨核の合成については、Angew.Chem.Int.Ed.Eng.2/ 698 (1982年)、Chem.Ber., 89 215 の(1986年)を参考にして合成する事ができる。 置換基の合成については、公知の方法で合成するとができる。

(2) ポリマーカプラーの一般的合成法



(R 3 はアルキル島、アリール場を嵌わし、 R 4 、R 5 は水浆原子、アルキル基、アリ ール基、ヘテロ環基を扱わす。)

(R 6 は水塩原子、ハロゲン原子、ヒドロキ シ癌、アシルアミノ癌、スルホンアミド癌、 ウレイド癌、イミド基、スルフアモイル癌、 アルコキシカルボニルアミノ癌、カルバモ

ポリマーカブラーの合成法については溶液重合 および乳化重合があるが、まず溶液重合について 28745号に配収の方法で合成でき、一般式 I であらわされる部分を含む単位体カプラーと非発 色性エチレン様単量体(例えばアクリル酸、αー メタアクリル酸のようなアル アクリル酸またはそのアクリル酸から誘導される エステルもしくはアミド(例えばアクリルアミド、 nープチルアクリルアミド、nープチルメタアク リレート、メチルメタアクリレート、エチルメタ アクリレート、等))を適当な比率で、可溶性有 機俗族(例えば、ジオキサン、メチルセルソルブ、 等)に俗解または混合し、適当な温度(30~/ 00°位)で重合開始(物理的作用として、紫外 似、髙エネルギー輻射等によるか化学的作用とし てパーサルフエート、避酸化水栄、ベンソイルパ ーオキシド、アソビスアルキロニトリル等の開始 剤によるフリーラジカルの生成によつて開始)す ることができる。重合反応終了後、有機溶媒への

押出、機解、あるいは水への注加によつて重合体 を単離することができる。また乳化面合法につい ては米国特許3,370,952号に記載の方法 で合成することができる。

③ カップリング離脱基の一般的を導入法

(1) 酸素原子を連結する方法

本発明の4当量母核カプラー、1Hーピラゾロ(1,5-d)ーテトラゾール型カプラーを契施(1)に示すような方法で色素を形成させ、それを 酸性の存在下で加水分解しケトン体とし、加 ケトン体を p d ー 炭素を触媒とする水素ナトリースを かられる 選売または水素化ホウ素ナトリラゾールを 合成元 で、7ードラゾールを 合成する というイドと 反応させて きっく (1、5 ー d)ーテトラゾールを 反応させて はいっこれを 各種したカプライドと 反応 はいこう (米国特許3、926、63/号。特別昭57ー708/7号参照)

(2) 窒累原子を連結する方法

留米原子を連結する方法には大きく分けて3つ

- 43-

ク位にフェノキシ 基を有する 化合物 も との 方法で 合成する ことができる。

第3の方法は、6×または10×電子系芳香族 置案へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭57-36577号に配載されている よりに前記第4の方法で合成した7-ハロゲン体 に対して2倍モル以上の6×または10×電子系 芳香族選集へテロ環を添加し50°~150° で無器媒加熱するか、またはジメチルホルムアル デヒド、スルホランまたはヘキサメチルホスホト リアミド等非プロトン性極性辞媒中、30°~1 50°で加熱することによつて7位に窒業原子で 連結した芳香族窒米へテロ環基を導入することが できる。

(3) イオウ原子を連結する方法

芳香族メルカプトまたはヘテロ環メルカプト落 が7位に世換したカプラーは米国特許 3 , 2 2 7 , よよ4 号に配載の方法、すなわちアリールメルカ プタン、ヘテロ環メルカプタンかよびその対応す るジスルフィドをハロゲン化炭化水業系容媒に浴 の方法がある。第1の方法は、米国特許3、419,391号に記載されているように適当なニトロソ化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、七れを適当な方法で过元(例えば、pdー炭素等を触媒とする水紫添加法、塩化第一スズ等を使用した化学遺元法)し、1ープシーノHーピラソロ〔1,5ーd〕テトラソールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第2の方法は、米国特許第3,725,067 母に記載の方向、すなわち;適当なハロゲン化剤、 例えば、塩化スルフリル、塩業ガス、臭塩、N-クロロコハク酸イミド、N-ブロモコハク酸イミ ド等によつて7位をハロゲン化し、その後、特公 昭56-45/35号に配数の方法で設案へテロ 場を適当な塩基触媒、トリエチルアミン、水酸化 ナトリウム、ザアザビシクロ〔2,2〕オク メン、無水炭酸カリウム等の存在下で置換させ、 7位に窒素原子で連結したかつうち、 とができる。酸素原子で連結した化合物のうち、

- 4 4 -

解し、塩果または塩化スルフリルでスルフエニルクロリドとし非プロトン性溶媒中に溶解した4当かり、カプラーに添加し合成することが出来る。アルキルメルカプト基を7位に導入する方法としてなわらカプラーのカップリング活性位置にメルカナトを停入し、このメルカプト基にハライドを作用させる方法とSー(アルキルチオ)イソチオ尿果塩酸塩(または臭素塩酸)によつて一工程で合成する方法とが有効である。

合成例L

/ H - 6 - メチルピラゾロ〔 / , s - d 〕テト ラゾール (例示カプラー(!)) の合成

a) 中間休1 3ーアミノー sーメチルピラゾールの合成

3ーアミノクロト/ニトリル(市販品、ALdrich カタログ)!8.69と80名拘水ヒドラジーノ 21.69を300配のエタノール中で!2時間 加熱遊流した。空温に戻した後級圧破稲し、続い

- 4 6 -

て波圧蒸留(1/7°じ/0.4mHタ)して3 ーアミノー sーメチルピラゾール17.79を改 貴色の液体として得た。

b) カプラー(|)の合成 6ーメチルピラゾロ〔/、 sーd〕テトラゾールの 合成

3-アミノー 5 ーメチルピラゾールの、979 (10mmol)を水10mlと設塩酸 5 mlの設度浴液に密かした。これに単硝酸ナトリウムの、69 9 (10mmol)の水溶液(10ml)を0~5°C で満下し、さらに30分間そのままの温度でかくはんした。この溶液を、脈旋酸ナトリウム109 と水酸化ナトリウムの・49を冷水40mlに懸濁させた中に加え、窒息にもどるまでかくはんした。これに設塩酸10mlを加えて、蒸気浴上で30分間加熱した(~80°C)。凝圧凝縮し、残液をエタノールで抽出したのち減圧破縮した。残液を6N塩酸4mlに溶かし、延硝酸ナトリウムの・699(10mmol)の水溶液(10ml)を0~5・Cで満下した。そのままの温度で1時間かくは

- 4 7 -

を2.49得た。

以下の骨核合成は、合成例1と阿様に行ない/H -6-ヘナタデシルピラゾロ〔/,5-d〕テト ラゾールを得ることが出来た。

/H‐ゟーヘナタデシルピラゾロ〔ノ,5‐d〕
テトラソールノ・フェタをちの配の塩化メチレン
ーテトラヒドロフラン(ノ:ノ、容積)に溶解し
て、フロの町のN‐クロロスクシンイミドを添加
した。 室温で2時間攪拌した後、さらによの配の
塩化メチレンを添加し、飽和重そう水、水で洗浄
し、塩化メチレン層を濃縮し、無色の粉末をノ・
839得た。

元素分析

理論値 H(9.50%)、C(62.88%)、N(/8.34%) 実験値 H(9.56%)、C(62.86%)、N(/8.33%) 本発明に用いられるマセンタカプラーから形成 されるマセンタ色面像は下記一般式で設わされる 色像安定化剤と併用することによつて耐光堅牢性 が向上する。 んしたのち、中和した。この水裕液に20配の酢酸エチルを加え、よく抽出し、酢酸エチル層を分液し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を放圧除去し、幾留物をシリカゲルカラムクロマト(溶媒液;CIC23:メタノール=10:1)で稍裂し、無色粉末状のカナラー(1)を0・539得た。

元器分析

型論値 H(4.09%)、C(39.02%)、N(56.89%) 突歇値 H(4.11%)、C(39.01%)、N(56.83%) 合成例 2

/ II - 7 - クロロー 6 - ヘ プタデシルピラゾロ (/, 5 - d) テトラゾール(() () () () () の合成

3ーオキソエイコサノニトリル3.19(ステアロイルクロリドとナトリウムシアノメチリドより合政; J.Org Chem 25 736(1960年) 谷照)と80 男ね水ヒドラジン1.29を15 配のエタノール中で合成例1と 阿様に加熱避流し、3ーアミノー5ーヘブタデシルピラゾール

- 48 -

但し、R10は水米原子、アルキル法、アリール法、ヘテロ環基を表わし、R11、R12、R13、R14、R15は各々水米原子、ヒドロキシ病、アルキル法、アリール法、アルコキシ基、アシルアミノ基を表わし、R18はアルキル基、ヒドロキシが、アリール法、アルコキシ基を表わす。またR10とR11は互いに閉環し、よ具または6段環を形成してもよく、その時のR12はヒドロキシ基、アルコキシ基を扱わす。さらにまたR10とR11が開環し、メチレンジオキシ環を形成してもよい。さらにまたR13とR14が開環し、よ員の炭化水米環を形成してもよく、その時のR10はアルキル法、アリール法、ヘテロ環路を扱わす。

これらの化合物は、米国特許3,935,01 6号、问3,982,944号、问4,254、 216号明湘雪、特開昭55-21,004号、 回54-145,530号明湘雪、英国特許公開 2,077,455号、问2,062,888号 明湘雪、米国特許3,764,337号、同3, 432,300号、问3,574,627号、问3,573,050号明湘雪、特開昭52-15 2225号、同53-20327号、阿52-15 7,729号、问55-6321号明湘雪、英国特許1,347,556号、英国特許公開2,0 66,975号明湘雪、特公昭54-12,33 7号、同48-31,625号明湘雪、米国特許3,700,455号明細雪に記載された化合物をも含む。

-5/-

応の生成物が無色であつて現像抑制剤を放出する 無星色DIRカップリング化合物を含んでもよい。

これらのカプラーの他にカツブリング反応の生 成物が無色であるような無量色カプラー、カツブ リング反応により赤外吸収を有する色菜を生成す る赤外カプラー、カツブリング反応により県色色 像を与える黒発色カプラー等を含んでもよい。

またとれらの他、粒状性、色再現性等の写真性能の改良を目的に特別昭 5 7 - 1 / 1 5 3 6 号、 回 5 7 - 1 / 1 5 3 7 号に示されるようたカップ リング成分を離脱するカプラーや特別昭 5 7 - 1 3 8 6 3 6 号に示されるようた発色現像主楽酸化 体と酸化環元反応し得る쓢を離脱するカプラー等 を使用することができる。

本発明のカプラーをハロゲン化鉄乳剤脂に導入 するには公知の方法たとえば米国特許 2 . 3 2 2 . 0 2 7 号に記載の方法たどが用いられる。たとえ ぱフタール酸アルギルエステル(ジブチルフタレ ート、ジオクチルフタレートなど)、リン酸エス テル(ジフエニルフオスフエート、トリフエニル ングによつて発色しうる化合物を含んでもよい。 例えば、マゼンタカナラーとして、ケーピラゾロ ンカブラー、ピラゾロベンツイミダゾールカブラ - 、シアノアセチルクマロンカプラー、開鎖アシ ルアセトニトリルカプラー等があり、イエローカ ブラーとして、アシルアセトアミドカブラー(例 えばペンソイルアセトアニリド類、ピバロイルア セトアニリド類)、等があり、シアンカプラーと して、ナフトールカプラー、およびフェノールカ **プラー、等がある。とれらのカプラーは分子中に** パラスト基とよばれる疎水基を有するか、ポリマ - 状で非拡散のものが望ましい。カプラーは銀ィ オンに対し4当量性あるいは2当量性のどちらで もよい。また英国特許2,083,640Aに示 されるような現像により適度な拡散性を有する色 袋を生成するカプラーであつてもよい。また色補 正の効果をもつカラードカブラー、あるいは現像 にともなつて現像抑制剤を放出するカブラー(い わゆるDIRカブラー)であつてもよい。

. またDIRカナラー以外にも、カツナリング反 ー s u ー

フォスフエート、トリクレジルフオスフエート、 ジオクチルプチルフォスフエート)、クエン酸エ ·ステル(たとえばアセチルクエン俄トリプチル)、 安息香酸エステル(たとえば安息香酸オクチル)、 アルキルアミド(たとえばジエチルラウリルアミ ど)、脂肪酸エステル類(たとえばジプトキシエ チルサクシネート、ジオクチルアゼレート)、ト リメシン酸エステル組(たとえばトリメシン酸ト リプチル)など、または沸点約30°C乃至!s 0°Cの有機熔鉄、たとえば能機エチル、能觀ブ チルのどとき低級アルキルアセテート、フロピオ ン練エチル、1数プチルアルコール、メチルイソ ブチルケトン、βーエトキシエチルアセテート、 メチルセロソルブアセテート等に浴解したのち、 親水性コロイドに分散される。上記の高沸点有機 辞媒と低沸点有機辞媒とを混合して用いてもよい。

また特公昭s/-39853号、特開昭s/s9943号に記載されている東合物による分散 法も使用することができる。

カナラーがカルボン娘、スルフォン酸のごとき

放送を有する場合には、アルカリ性水溶液として 親水性コロイド中に導入される。

本発明の脳光材料を製造するために用いられる ハロゲン化銀として異化銀、沃臭化銀、沃塩臭化 銀、塩臭化銀および塩化銀のいずれでもよい。好 ましいハロゲン化銀は沃臭化銀である。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色乳類 その側によつて分光増感されてよい。これらの増 感色累は単独に用いてもよいが、それらの組合せ を用いてもよく、増展色器の組合せは特に強色増 級の目的でしばしば用いられる。増級色素ととも に、それ自身分光増展作用をもたない色素あるい は可視光を実質的に吸収しない物質であつて、強 色増展を示す物質を乳剤中に含んでもよい。

有用な増展色素、強色増展を示す色素の組合せ及び強色増展を示す物質はリサーチ・デスクロージャ(Research Disclosure) / 76巻 / 7643(/タ78年/2月発行)第23頁NのJ項に記載されている。

本発明の級光材料には親水性コロイド層にフィ

トロインダゾール類、トリアゾール類、ペンゾト リアソール類、ペンスイミダソール類(特に二ト ローまたはハロゲン僚機体);ヘテロ環メルカブ ト化合物類たとえばメルカプトチアゾール類、メ ルカプトペンゾチアゾール類、メルカプトペンズ イミダソール類、メルカプトチアジアソール類、 メルカプトテトラゾール類(特にノーフエニルー **ょーヌルカナトテトラゾール)、メルカプトピリ** ミジン類;カルボキシル無やスルホン基などの水溶 性格を有する上記のヘテロ環メルカプト化合物類; チオケト化合物たとえばオキサゾリンチオン;ア ザインデン類たとえばテトラアザインデン類(特 化4-ヒドロキシ隣換(1,3,3g,7)テト ラアザインデン類);ペンゼンチオスルホン酸類; ・ペンゼンスルフィン酸;などのようなカブリ防止 剤または安定剤として知られた多くの化合物を加 えることができる。

本発明の感光材料は色カブリ防止剤として、ハイドロギノン誘導体、アミノフエノール誘導体、 没食子酸誘導体、アスコルビン酸誘導体などを含 ルター染料として、あるいはイラジエーション防止その他種々の目的で、水酸性染料を含有してよい。このような染料にはオキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチリル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及びアソ染料が包含される。中でもオキソノール染料;ヘキオキソノール染料及びメロシアニン染料が有用である。

本発明の写真磁光材料の写真乳剤層には感ل上昇、コントラスト上昇、または現像促進の目的で、例えばポリアルキレンオキシドまたはそのエーテル、エステル、アミンなどの誘導体、デオエーテル化合物、チオモルフオリン類、四級アンモニウム塩化合物、ウレタン誘導体、尿素誘導体、イミダソール誘導体、3ーピラゾリドン類等を含んでもよい。

本発明に用いられる写真乳剤には、感光材料の 製造工程、保存中あるいは写真処理中のカブリを 防止、あるいは写真性能を安定化させる目的で、 植々の化合物を含有させることができる。 すなわ ちアゾール類たとえばベンゾチアゾリウム塩、ニ

- 3 6 -

有してもよい。

本発明を用いて作られる膨光材料には親水性コロイド層に紫外線吸収剤を含んでよい。たとえば
アリール基で直接されたベングトリアゾール化合物、チーチアソリドン化合物、ベングフェノン化合物、桂皮酸エステル化合物、ブタジェン化合物、ベングオキサゾール化合物、さらに紫外線吸収性のポリマーなどを用いることができる。これらの紫外線吸収剤は上記親水性コロイド層中に固定されてもよい。

本発明に用いられるカラー規僚被は、一般に、 発色現像主楽を含むアルカリ性水溶液から成る。 発色現像主楽は公知の一般芳香族アミン規像剤、 例えばフエニレンジアミン類(例えば4・アミノ ーN・N・ジエチルアニリン、 3ーメチルー4ー アミノーN・N・ジエチルアニリン、 4ーアミノ ーN・エチルーN・Pーヒドロキシエチルアニリン、 3ーメチルー 7ミノーN・エチルアニリン、 3ーメチルアニリン、 7ースチルートー ターヒドロキシエチルアニリン、 3ーメチルー4ー ーアミノーN・エチルートー

- 58-

ミドエチルアニリン、4-Tミノー3-メチルー N-エチルーN-8-メトキシエチルアニリンカ ど)を用いることができる。

この他し、F.A. Mason Nation Photographic Processing Chemistry(Focal Press 刊、1966年)のP226~229、米国特許2,193,015号、向2,592,364号、特開昭48-64933号などに記載のものを用いてもよい。

カラー現像液はその他、アルカリ金属の亜酸酸塩、炭酸塩、ホウ酸塩、及びリン酸塩の如きpH酸価剤、臭化物、沃化物、及び有機カブリ防止剤の如き現像抑制剤ないし、カブリ防止剤などを含むとかできる。又必要に応じて、硬水軟化剤、ヒドロキシルアミンの如き保値剤、ベンジルアルコール、ジエチレングリコールの如き有機を増入れてシーンがリコール、四級アンモニウム塩、アミン類の如き現像促進剤、色素形成カブラー、競争カブラー、ナトリウムボロンハイドライドの如きかぶらせ剤、ノーフエニルーヨーピランリド

る。エチレンジアミン四酢酸鉄(II) 錯垣は独立 の誤白肢においても、一浴誤白淀滑液においても 有用である。

- 59-

本発明に用いられるハログン化級乳剤は、通常 水溶性銀塩(例えば硝酸銀)溶液と水溶性ハログ ン塩(例えば臭化カリウム)溶液とをゼラチンの 如き水溶性隔分子溶液の存在下で混合してつくら れる。このハログン化級としては、塩化銀、 果化 銀のほかに、混合ハログン化銀、例えば塩臭化 級のほかに、混合ハログン化銀、のえば塩臭化 次詞化銀、塩灰臭化銀等を用いることができる。 ハログン化銀粒子の平均粒子サイズ(球状または 球に近似の粒子の場合は、粒子直径、立方体粒子 の場合は、梭長を粒子サイズとし、投影面似にも とづく平均で安す)は、2月以下が好ましいが、 特に好ましいのは0.4月以下である。粒子サイ ズ分布は狭くても広くてもいずれでもよい。

これらのハロゲン化銀粒子の形は立方晶形、八 面体、その混合晶形等どれてもよい。

また平板状、特に直径/厚みがよ以上、特に8以上の粒子が粒子の全投影面積の50多以上を占

ンの如き補助現像薬、枯性付与剤、米国特許 4 , 0 8 3 , 7 2 3 号に記載のポリカルボン酸系キレート剤、西独公開(() L S) 2 , 6 2 2 , 9 5 0 号に記載の敵化防止剤などを含んでもよい。

発色現像後の写真乳剤層は通常課白処理される。 **涼白処理は、定着処理と同時に行われてもよいし、** 個別に行われてもよい。誤白剤としては、例えば 鉄(Ⅲ)、コペルト(Ⅱ)、クロム(Ⅳ)、絹 (Ⅱ)などの多価金属の化合物、過酸類、キノン 瀕、ニトロソ化合物等が用いられる。例えば、フ エリシアン化物、重クロム根塩、鉄(Ⅱ)または コパルト(U)の有機錯塩、例えばエチレンジア ミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノ,ヨージアミ ノーコープロパノール四作酸などのアミノポリカ ルポン殴殺あるいはクエン殷、酒石殷、リンゴ酸 などの有機酸の錯塩;避硫酸塩、過マンガン酸塩; ニトロソフエノールなどを用いることができる。 これらのりちフエリシアン化カリ、エチレンジア ミン四酢酸鉄(且)ナトリウム及びエチレンジア ミン四酢般鉄(目)アンモニウムは特に有用であ

めている乳剤と併用することもできる。

- 60-

又、別々に形成した2種以上のハロゲン化銀写 真乳剤を混合してもよい。更に、ハロゲン化鍛粒 子の結晶構造は内部まで一様なものであつても、 また内部と外部が異質の層状構造をしたものや、 英国特許635,841号、米国特許3,622, 3 / 8 号に配収されているような、いわゆるコン パージョン型のものであつてもよい。又、潜像を 主として表面に形成する型のもの、粒子内部に形 成する内部潜像型のもののいずれでもよい。これ らの写真乳剤はMees(ミース)著、"The Theory of Photographic Process" (ザ・セオリー・オブ・ホトグラフイツク・ブロ セス)、MacMillan 社刊: P. Grafkides (ピー・グラフキデ) 巻、 *Chimie Photographique" (シミー・ホトグラフィ ーク)、Paul Montel社刊(ノタよ7年)等 の収載にも記載され、一般に認められている。 P. Glafkides 著Chimie et Physique Photographique(Paul Montel社刊、

Photographic Emulsion Chemistry
(The Focal Press 刊、1966年)、V.
L. Zelikman et al Making and
Coating Photographic Emulsion
(The Focal Press 刊、1964年)をど
に配政された方法を用いて調整することができる。
即ち、放性法、中性法、アンモニア法等のいすれてもよく、又可溶性銀塩と可溶性ハロゲン塩を
反応させる形式としては、片偶混合法、向時混合
法、それらの組合せなどのいずれを用いてもよい。

粒子を似イオン過剰の下において形成させる方法(いわゆる逆化合法)を用いることもできる。 何時化合法の一つの形式としてハロゲン化銀の生成される被相中のPABを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジェット法を用いることもできる。

この万法によると、結晶形が規則的で粒子サイ メが均一に近いハロゲン化銀乳剤が得られる。 別々に形成したよ種以上のハロゲン化銀乳剤を --63-

ためには、前記Glafkides 主たはZelikman らの著書あるいは日、Frieser編"Die Grundlagen der Photographischen Prozesse mit Silberhalogeniden" (Akademische Verlagsgesellschaft. 1968)に記載の方法を用いることができる。

本発明を用いて作られる際光材料の写真乳剤層 または他の親水性コロイド層には途布助剤、帯電 防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写 異特性改良(例えば、現像促進、硬調化、増級) 等種々の目的で、種々の外面活性剤を含んでもよい。

吳施例1

本発明のカプラー(1)、および下配化学構造式A
で表わされる比較カプラー、それぞれ!・!ミリ
モルを!の配のエタノールに裕解し、この中にカ
ラー境像主楽である 4ーNーエチルーNー(2
ーメタンスルホンアミドエチル)アミノーユーメ
チルアニリン / 硫酸塩を!・3 聖モル艦機させ、
次に無水炭酸ナトリウム!2・9 四モルを 5 配の

混合して用いてもよい。

ハロゲン化銀粒子形成义は物理熱成の過程において、カドミウム塩、が鉛塩、鉛塩、メリウム塩、イリジウム塩又はその鉛塩、ロジウム塩又はその鉛塩、 共存させてもよい。

乳剤は沈酸形成後あるいは物理熱成後に、適常 可溶性塩類を除去されるが、そのための手段としては古くから知られたゼラチンをゲル化させてて りヌーデル水洗法を用いてもよく、また多価エー オンより成る無機塩類、例えば硫酸ナトリウム、 オンよりなる無機塩類、例えば硫酸ナトリウー(例 えばポリスチレンスルホン榊)、あるいはゼラチンはポリスチレンスルホン榊)、あるいはゼラチン、 がアシル化セラチン、芳香族カルバモイル化プラチンを用いてもよい。可溶性塩類除去の過程は省 略してもよい。

ハロゲン化製乳剤は、化学増展を行わない、いわゆる未後熱(Primitive)乳剤を用いることもできるが、油常は化学増展される。化学増展の

- 64-

水化溶解した水溶液を添加し、室温で撹拌した。 この混合液の中化、過硫酸カリウムは、4mmモル を含む10mlの水溶液を徐々に滴下した。

四風で1時間良く撹拌した後30㎡の酢酸エチルと30㎡の水を加え抽出操作を行なつた。酢酸エチル層を飽和食塩水でよく洗浄した後、溶媒を除去し、残疾をシリカゲルカラムクロマトで分離した。溶離液はエチルエーテルで行なつた。本発明カブラー(1)から得られたマセンタ色素のNMRスペクトルは、重クロロホルム(COCL3)中、以下の通りである。

#(ppm) #. 73 (d, /H, J=/0Hz),

6. 50-6. #0 (m, 2H),

4. /5 (br, /H), 3. 24
3. 75 (m, 6H), 2. 95 (s,

3H), 2. 48 (s, 3H), 2.

4/(s, 3H), 0. #/(br,

3H)

アンダーラインで示される3つのメチル基の吸収は下記得造式Bを消足する。との色栄は oll状

で結晶しなかつた。

適布用助剤、ドデシルベンセンスルホン酸ナトリ ウム、硬膜剤: ユーヒドロキシー4 . 6 - ジグロ ローョートリアジンを加え三酢酸セルロース支持 体上に途布した。さらにこの層の上に保護層とし てゼラチン治布液を流布し(ゼラチン!8/m²) 乾燥し、フィルムかとした。 ・・・・・

一方、本発明のカプラー(3)をフェノタ、使用し、 上記フィルムAと回じようにしてそれぞれフィル ムBを作成した。

回様にして本発明のカプラーG2を8.19使用 し、緑腐性塩臭化銀乳剤2008を用いた以外は 上記フィルムAと同じようにしてフィルムCを作

マセンタ色素Bと比較カブラーAから形成され たマセンタ色器の酢酸エチル中の可視吸収スペク トルを第1凶に示す。両者の吸収スペクトルの厳 高健度を1.0に規格化して比較した。

凶!からわかるよりに本発明のカブラーから得 られる色紫は、比較カプラ·Aから形成される色 累に比較し、 Amaxの位置は長波長側にシフトし ているが、400~430m付近の朗吸収がたく、 長波長側の裾がシャープに切れており、カラー写 異感光材料に使用した場合に色再現上有利である ことがわかる。

與施例 2

下配に示す比較カプラーC、ノ39にトリオク チルホスフエートリゟ配、酢酸エチルノゟ配を加 えて溶解し、この溶液をジー Becープチルナフタ レンスルホン酸ナトリウムを含む!0多セラヂン 水溶液 / 009 に加え、ホモジナイザー乳化機を 用いて攪拌乳化し、乳化物を得た。この乳化物を 緑脳性塩臭化銀乳剤(Br4sモルダ、Clssモ ルガ)3008(鉄13、58合有)と混合し、

成した。

上記フィルムA~Cを設光計で1000ルック スノ秒で解光し、次の処理液で処理した。

現像液 "

ベンジルアルコール	1 s al
ジエチレントリアミンは酢酸	· 5 9
K B r	0.49
N a 2 S () 3	· s 9
N a 2 C O 3	. 309
ヒドロキシアミン硫酸塩	2 9
・4ーアミノーヨーメチルーN-	
エチルーN-β-(メタンス	
ルホンプミド)エチルアニリ	
23/2H2SO4H2O	4.59
水で 1000mをにする	p H / O . /
操白定療液	
チオ硫酸アンモニウム	

1 5 0 mb 5 9 N . 2 S O 3 408 Na (Fo (EDTA))

-70-

- 6.9 -

49

水で 1000mにする

p 14 6.8

処理工程

弘 度

好 招

現像液

33 .

3分30秒

漂白定界液

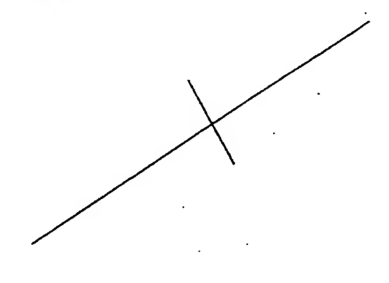
3 3 "

1分30秒

水 洗

28~35°3分

処理した後の色素保護度をマクベス機度計ステータスAAフィルターにて測定した。また色素像の分光吸収スペクトルをも測定した。色素像のフィルム上での吸収も実施例1と同様、創吸収がなく長波長側の裾の切れたものであつた。 発色特性について下裂に掲げる。



-71-

本発明のカナラーは、従来のメーピラゾロン型カナラーに比べてより高い発色機度を与え、化合物ので代表される二当量カナラーは少ない塗布鍵とで高い発色機度を与えることがわかる。

また420nm付近の副吸収が本発明のカプラーでは比較カプラーに比べて非常に低く、色再現の良いことを示している。

4. 図面の簡単な説明

第1図は色紫の吸収スペクトルである。...

A…災施例1のカナラーAから生成する色楽の吸収スペクトルである(比較例)

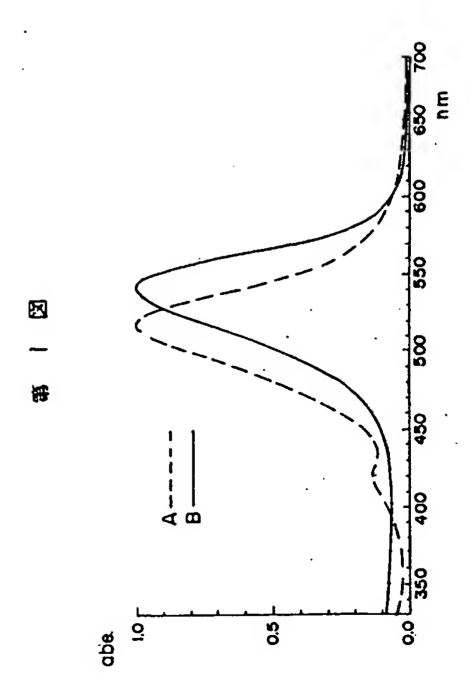
B…実施例1のカナラー(1)から生成する色柔の吸収スペクトルである。(本発明)

縦軸は吸収液度(1に規格化してある)をあらわし、横軸は波長(nm)をあらわしている。

特許出題人 富士写真フィルム株式会社

m -	150.0	0.050
	. 0	0.
m u 9 & s.	m u 9 5 5.	5 5 4 n m
2.64	2.95	3.36
~	٠,	*
(C)-	75-(3)	8
収カプラ・	発明のカ	
±₹	<u>₩</u>	
¥	Ø	ပ
	2.64	比較カプラー(C)6 2.64 3.36nm本発明のカプラー(3)6 2.95 556nm

米最大吸収強度を1としたとき



手続補正書

昭和39年11月2日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 58年 特 願 第142801号

2. 発明の名称

カラー画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

神奈川県南足柄市中沼210番地 住 所 称 (520) 富士写真フイルム株式会社

代表者

关 沔

迎絡先 干106 以京都港区西麻布 2 丁目26番30号 女士写真フィルム株式会社 東京本社 特許 庁

59,11, 5

と補正する。

5. 第9頁1行目の

「ブチル」を

「ブタン」

と補正する。

6. 第9頁2行目の

「フェノキシ)ブテル」を

「フェノキシ」ブタン」

と補正する。

7. 第9頁/ 4行目の

「N. Nのジブチ」を

「N、Nージブチ」

と補正する。

8. 第11頁14行目の

「ドデシル」を

「ドデカン」

と補正する。

9. 第 / / 頁 / 7 行目の

「フェニル」を

「ベンセン」

明細苷の「発明の詳細な説明」 ▲ 補正の対象 の脚をよび図面

5. 補正の内容

(1) 明細省の「発明の詳細な説明」の機の記載 を以下のように補正する。

1. 弟 3 頁 / 9 行目の

「堅牢性の高く」を

「蜸卑性が高く」

と補正する。

2 第7頁2行目の

「カルボキシ基」を

「カルボキシル基」

と補正する。

3 第7頁/8行目の

「ヘキシル」を

「ヘキサン」

と補正する。

4 第8頁/8行目の

「ドデシル」を

「ドデカン」

と補正する。

14 第1 / 頁1 9行目の

「ドデシル」を

「ドデシルオキシ」

と補正する。

- 11 第11頁20行目の

「オクタデシル」を

. 「オクタデシルオキシ**」**

と補正する。

12 第 / 4 頁 2 行目の

· 「オキシー」を

「フェノキシ」

と補正する。

13 第12頁10行目の

「フエノキシル盐」を

「フエノキシ基」

と補正する。

14 第13頁3行目の

「スルフアモノイル」を

「スルフアモイル」

— 3 —

と補正する。

16. 第13頁6行目の

「ノーペンジルーエトキシ」を

「ノーペンジルーオーエトキシ」

と補正する。

16. 第 / 3 頁 / 3 行目の

「トリアソール」を

「テトラゾール」

と補正する。

17. 第14頁5行目の

「ヘキサスルホニル」を

「ヘキサンスホニル」

と補正する。

18 第14頁11行目の

「チオフエニル」を

「チエニル」

と補正する。

19 第18頁12~13行目の

「αーアルアクリル酸」を

「αーアルキルアクリル酸」

- 4 -

22 第 3 4 頁化合物 (1)の構造式を

Γ

HO
$$\sim$$
 SO 2 \sim O-CHCOCH 2 \sim N \sim

と補正する。

23 第30頁化合物四の構造式を

$$\begin{array}{c} CZ \\ HO \longrightarrow SO_2 \longrightarrow OCHCONH \longrightarrow (CH_2)_2 \longrightarrow N \longrightarrow N \\ CH_3 \end{array}$$

と補正する。

と補正する。

20. 第19頁10行目の

「メチレンジビス」を

「メチレンビス」

と袖正する。

21. 第22頁化合物(4)の構造式を

$$\begin{array}{c|c}
 & N - N - N \\
 & N - N$$

と補正する。

- 5 -

入 24. 第32頁化合物切の構造物を

と補正する。

26 第33頁化合物側の構造式を

と補正する。

26 第36 頁化合物の構造式の後に、以下を 挿入する。

39

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} - \text{C} - \text{CH}_{2}\text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} - \text{C} - \text{C} + \text$$

38

-7-

29. 第38 頁中段の化合物の構造式

と補正する。

30 第39頁上段の化合物の構造式

$$\begin{array}{c|c}
 & N - N \\
 & R_2 & N = N - NH - CH_2 - CH_2
\end{array}$$

と補正する。

31. 第40 頁上段右の化合物の構造式

と補正する。

137)

27. 第36頁の化合物の番号を

[88]

と補正する。

28 第37頁の化合物例およびのの番号をそれ

それ

「89」 および 「M」

と補正する。

-8-

32 第40頁下段左の化合物の構造式

と補正する。

31 第4/頁3行目の

[21 698] &

[21, 698]

と補正する。

84 第4/頁4行目の

[89 255] &

[89, 255]

と緒正する。

36 第4 2頁 4 行目の

「一般式Ⅰ」を

「一般式(I)」

と補正す。

36. 第42頁7~8行目の

「アルアクリル酸」を

「αーアルキルアクリル酸」

-/0-

と補正する。

37. 第42頁/4~/5行目の

・「100°位」を

「/oo°C位」

と補正する。

38. 第43頁//行目の

「pd」を

[Pd]

と補正する。

39.第44頁4行目の

[pd]

[Pd]

と補正する。

40 第44頁/5行目の

・「豈異ヘテロ」を

「含盤米ヘテロ」

と補正する。

41 第44頁17行目の

「ザアザ」

「ジアザ」

-//-

と補正する。

47. 第46頁17行目の

「クロトノニトリル」を

「クロトノニトリル」

と補正する。

48. 朝46頁/177目の

「ヒドラジーノ」を

「ヒドラジン」

と補正する。

49. 第48 頁/7行目の

[J. Org Chem 25 736] &

[J. Org. Chem., 25, 736]

と補正する。

50. 第50頁4行目の

[Rial &

削除する。

51. 第52頁3行目の

「ベンツイミダゾール」を

「ベンメイミダソール」

と補正する。

_ / 3 _

と補正する。

42 第45 頁3~4 行目の

「芳香族選素」を

「芳香族含蛩絮」

と補正する。

43 第45頁8行目の

「芳香族衆」を

「芳香族含選累」

と補正する。

44. 第4 5 頁9~10行目の ...

「アルデヒド」を

「アミド」

と補正する。

45.第45頁11~12行目の

「ノょの°で」を

[/so °CT]

と補正する。

46 第46頁10行目の

「臭素塩酸」 と

「臭素酸塩」

-/2-

52 第 5 8 頁 2 0 行目の

「メタンスルホ」を

「メタンスルホン」

と補正する。

53. 第6/頁/9行目の

「直径/厚みが」を

「直径/厚みの比が」

と補正する。

54 新 6 3 頁 7 行目の

「調整」を

「鰐製」

と補正する。

55. 第66頁/0行目の

[COCLs] &

[CDCs]

と補正する。

56 餌らら買!2行目の

「『(ppm)」を

[8 (ppm)]

と補正する。

-/4-

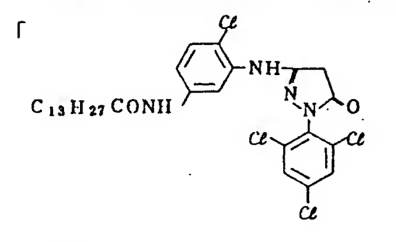
57. 46 8 買ょ行目の

「図ー/」を

「绑/図」

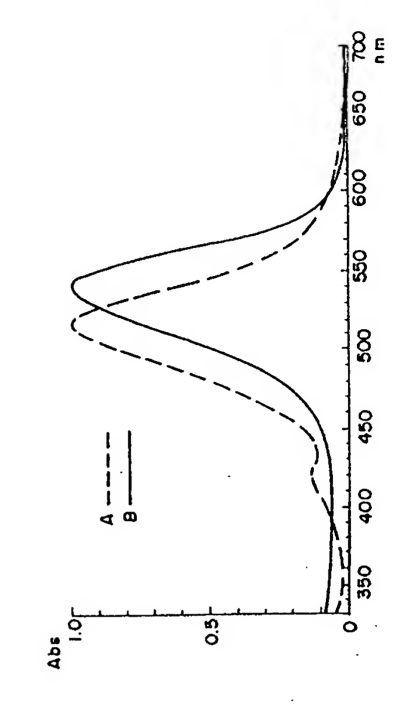
と補正する。

58 第69頁比較カプラーじの構造式を



と補正する。

(2) 図面を別紙のように補正する。



寒